

16-
66-

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

五七〇

PCT/JP00/00145

日 本 国 特 許 庁

14.01.00

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

2000/145

REC'D 03 MAR 2000

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日

Date of Application:

1999年 6月16日

出 願 番 号

Application Number:

平成11年特許願第170144号

出 願 人

Applicant (s):

花王株式会社

PRIORITY

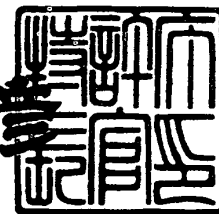
DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2000年 2月18日

特許庁長官
Commissioner,
Patent Office

近 藤 隆 彦



出証番号 出証特2000-3007029

【書類名】 特許願

【整理番号】 KAP99-0502

【提出日】 平成11年 6月16日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C11D 1/83

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 山口 修

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 新田 秀一

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 岡田 京子

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 水澤 公宏

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 小塚 淳

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 山下 博之

【発明者】

 【住所又は居所】 和歌山市湊 1 3 3 4 番地 花王株式会社研究所内

 【氏名】 野口 俊治

【特許出願人】

 【識別番号】 000000918

 【氏名又は名称】 花王株式会社

【代理人】

【識別番号】 100095832

【弁理士】

【氏名又は名称】 細田 芳徳

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 平成11年特許願第 9946号

【出願日】 平成11年 1月18日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 050739

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 図面 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 9200353

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 高密度洗剤組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】 陰イオン界面活性剤：非イオン界面活性剤の重量比が4：10以上10：0以下である界面活性剤組成物を10～60重量%含有し、嵩密度が600～1200 g/Lである高密度洗剤組成物であって、目開きが2000 μ m、1410 μ m、1000 μ m、710 μ m、500 μ m、355 μ m、250 μ m、180 μ m及び125 μ mの篩と受け皿とからなる分級装置を用いて洗剤粒子を分級して得られた各分級粒子群の重量頻度 W_i と、以下に示す測定条件において測定される各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和が下記式（A）を満たし、かつ125 μ m未満の分級粒子群の重量頻度が0.1以下である高密度洗剤組成物：

$$\Sigma (W_i \cdot V_i) \geq 95 (\%) \quad (A)$$

測定条件：5℃±0.5℃の硬度4° DHの水1.00 L±0.03 Lに試料1.000 g±0.010 gを投入し、1 Lビーカー（内径105 mm）内で円柱状攪拌子（長さ35 mm、直径8 mm）にて120秒間、回転数800 rpmにて攪拌した後、JIS Z 8801規定の標準篩（目開き300 μ m）にて溶残物を濾過する。分級粒子群の溶解率 V_i は、下記式（a）により算出する。ここで i は、各分級粒子群を意味している。

$$V_i = (1 - T_i / S_i) \times 100 (\%) \quad (a)$$

（ここで、 S_i は各分級粒子群の投入重量（g）、 T_i は濾過後の篩上に残存する各分級粒子群の溶残物の乾燥重量（g）を示す。）。

【請求項2】 陰イオン界面活性剤：非イオン界面活性剤の重量比が0：10以上4：10未満である界面活性剤組成物を10～60重量%含有し、嵩密度が600～1200 g/Lである高密度洗剤組成物であって、請求項1に記載の分級装置を用いて洗剤粒子を分級して得られた各分級粒子群の重量頻度 W_i と、請求項1に記載の測定条件において測定される各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和が下記式（B）を満たし、かつ125 μ m未満の分級粒子群の重量頻度が0.08以下である高密度洗剤組成物：

$$\Sigma (W_i \cdot V_i) \geq 97 (\%) \quad (B)。$$

【請求項 3】 界面活性剤組成物を 10～60 重量%含有する未分級の洗剤粒子群に分級操作を行った後に、得られた各分級粒子群に対して、請求項 1 に記載の式 (A) を満たし、且つ 125 μ m 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.1 以下になるように粒度調整を行う工程を有する請求項 1 記載の高密度洗剤組成物の製法。

【請求項 4】 界面活性剤組成物を 10～60 重量%含有する未分級の洗剤粒子群に分級操作を行った後に、得られた各分級粒子群に対して、請求項 2 に記載の式 (B) を満たし、且つ 125 μ m 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.08 以下になるように粒度調整を行う工程を有する請求項 2 記載の高密度洗剤組成物の製法。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【発明の属する技術分野】

本発明は、高密度洗剤組成物及びその製法に関する。

【0002】

【従来の技術】

粉末洗剤組成物の高密度化は、輸送効率の向上や使用者の簡便性に大きな利点をもたらした反面、洗剤粒子の圧密化により溶解性に対する懸念が高まった。

一方で、1990 年代中盤から洗濯機は、使用者要求により、大容量化や節水傾向にあり、また短時間洗濯モードや衣類いたみ軽減を訴求した弱攪拌モードが設定されているが、いずれも洗濯機の仕事量（機械力×時間の意）を低下させる方向である。その結果、洗剤粒子の溶解性が大幅に低下し、洗浄力が劣化したり、溶残物が衣類に残留するということが重大な課題となる。

一方、特表平 7-509267 号公報には、150 μ m 未満の粒子 10 重量%未満及び 1700 μ m より大きい粒子 10 重量%未満を有するベース粉末に、クエン酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の充填剤粒子を有する洗剤組成物が開示されているが、洗濯機の仕事量が低い場合における洗剤組成物の溶解性や分散性に関する課題を十分に解決するものではなかった。

【0003】

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、洗濯機の仕事量が低い場合においても洗浄力に優れ、粒子溶解性及び分散性に優れる高密度洗剤組成物を提供することにある。

【0004】

【課題を解決するための手段】

即ち、本発明は、

(1) 陰イオン界面活性剤：非イオン界面活性剤の重量比が4：10以上10：0以下である界面活性剤組成物を10～60重量%含有し、嵩密度が600～1200 g/Lである高密度洗剤組成物であって、目開きが2000 μm、1410 μm、1000 μm、710 μm、500 μm、355 μm、250 μm、180 μm及び125 μmの篩と受け皿とからなる分級装置（以下、分級装置という）を用いて洗剤粒子を分級して得られた各分級粒子群の重量頻度 W_i と、以下に示す測定条件において測定される各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和が下記式（A）を満たし、かつ125 μm未満の分級粒子群の重量頻度が0.1以下である高密度洗剤組成物（以下、洗剤組成物Iという）及びその製法：

$$\Sigma (W_i \cdot V_i) \geq 95 (\%) \quad (A)$$

測定条件（以下、溶解測定条件という）：5℃±0.5℃の硬度4° DHの水1.00 L±0.03 Lに試料1.000 g±0.010 gを投入し、1 Lビーカー（内径105 mm）内で円柱状攪拌子（長さ35 mm、直径8 mm）にて120秒間、回転数800 rpmにて攪拌した後、JIS Z 8801規定の標準篩（目開き300 μm）にて溶残物を濾過する。分級粒子群の溶解率 V_i は、下記式（a）により算出する。ここで i は、各分級粒子群を意味している。

$$V_i = (1 - T_i / S_i) \times 100 (\%) \quad (a)$$

（ここで、 S_i は各分級粒子群の投入重量（g）、 T_i は濾過後の篩上に残存する各分級粒子群の溶残物の乾燥重量（g）を示す。）並びに

(2) 陰イオン界面活性剤：非イオン界面活性剤の重量比が0：10以上4：10未満である界面活性剤組成物を10～60重量%含有し、嵩密度が600～1200 g/Lである高密度洗剤組成物であって、上記の分級装置を用いて洗剤粒

子を分級して得られた各分級粒子群の重量頻度 W_i と、上記の測定条件において測定される各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和が下記式 (B) を満たし、かつ $125 \mu\text{m}$ 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.08 以下である高密度洗剤組成物 (以下、洗剤組成物 II という) 及びその製法に関するものである。

$$\sum (W_i \cdot V_i) \geq 97 (\%) \quad (B)$$

ここで、重量頻度とは、分級装置を用いて洗剤粒子を分級して得られた、各篩又は受け皿の分級粒子群の重量を洗剤組成物の全重量で除した値である。

【0005】

【発明の実施の形態】

[1] 組成

本発明の洗剤組成物中の界面活性剤組成物の含有量は、洗浄力及び洗剤組成物が所望の粉末物性を得る等の点より、洗剤組成物の $10 \sim 60$ 重量%、好ましくは $20 \sim 50$ 重量%、更に好ましくは $27 \sim 45$ 重量%である。界面活性剤組成物は、陰イオン界面活性剤及び／又は非イオン界面活性剤を含有し、必要に応じて陽イオン界面活性剤及び両性界面活性剤を含有しても良い。

陰イオン界面活性剤として、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキル又はアルケニルエーテル硫酸塩、アルキル又はアルケニル硫酸塩、 α -オレフィンスルホン酸塩、 α -スルホ脂肪酸塩又はエステル、アルキル又はアルケニルエーテルカルボン酸塩、脂肪酸塩等が挙げられる。陰イオン界面活性剤の含有量は、洗浄力の点で、好ましくは洗剤組成物の $1 \sim 50$ 重量%、より好ましくは $5 \sim 30$ 重量%である。

【0006】

陰イオン界面活性剤の対イオンとしてアルカリ金属イオンが洗浄力向上の点で好適である。特に、溶解速度向上の観点から、カリウムイオンが好ましく、全対イオン中カリウムイオンは 5 重量%以上が好ましく、 20 重量%以上がより好ましく、 40 重量%以上が特に好ましい。

カリウム塩の形態の陰イオン界面活性剤の調製は、対応する陰イオン界面活性剤の酸前駆体を苛性カリ、炭酸カリ等のアルカリ剤を用いて中和する方法や、カリウム塩以外の陰イオン界面活性剤の塩と炭酸カリウム等を洗剤粒子中に共存さ

せることで、陽イオン交換する方法等がある。

【0007】

非イオン界面活性剤として、ポリオキシアルキレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルフェニルエーテル、ポリオキシアルキレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル、ポリオキシアルキレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、高級脂肪酸アルカノールアミド、アルキルグリコシド、アルキルグルコースアミド、アルキルアミンオキサイド等が挙げられる。洗浄力の点で、炭素数10～18、好ましくは12～14のアルコールのエチレンオキシドの付加物、もしくはエチレンオキシドとプロピレンオキシドの混合付加物であって、アルキレンオキシド平均付加モル数5～30、好ましくは6～15のポリオキシアルキレンアルキルエーテルが好ましい。

また、洗浄力及び溶解性の点で、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンポリオキシエチレンアルキルエーテルが好ましい。該化合物は炭素数10～18、好ましくは12～14のアルコールのエチレンオキシド付加物に、プロピレンオキシド、更にエチレンオキシドを反応させることにより得ることができる。更に、上記ポリオキシエチレンアルキルエーテルの内、アルキレンオキシド分布の狭いものが好ましい。該化合物は、特開平7-227540号公報等記載のマグネシウム系触媒を用いることにより得ることができる。

非イオン界面活性剤の含有量は、洗浄力の点から洗剤組成物の1～50重量%が好ましく、5～30重量%がより好ましい。

陽イオン界面活性剤として、アルキルトリメチルアンモニウム塩等が、両性界面活性剤として、カルボベタイン型、スルホベタイン型活性剤等が挙げられる。

【0008】

本発明の洗剤組成物には、洗濯液中のイオン強度を高める観点から炭酸塩、炭酸水素塩、珪酸塩、硫酸塩、亜硫酸塩、又はリン酸塩等の水溶性の無機塩類を配合できる。ここで、洗浄力と冷水中での長時間静置条件における低温分散性の点より、炭酸塩は、無水物換算で好ましくは洗剤組成物の25重量%以下、より好ましくは5～20重量%、特に好ましくは7～15重量%含有され、炭酸塩及び

硫酸塩の総和は、無水物換算で好ましくは洗剤組成物の 5～35 重量%、より好ましくは 10～30 重量%、特に好ましくは 12～25 重量%含有される。

【0009】

本発明の洗剤組成物には結晶性シリケートを配合できる。金属イオン封鎖能や耐吸湿性の点から、 $\text{SiO}_2 / \text{M}_2\text{O}$ モル比（Mはアルカリ金属原子）は 0.5 以上が好ましく、アルカリ能の点から 2.6 以下が好ましく、1.5～2.2 が特に好適である。高速溶解性や粉末物性の点から、結晶性シリケートは平均粒径 1～40 μm 程度のものの配合が好ましく、その含有量は、保存による粉末物性及び洗浄力の点から洗剤組成物の 0.5～40 重量%が好ましく、さらに好ましくは 1～25 重量%である。特に、炭酸ナトリウムとの併用が好ましい。

【0010】

また、本発明の洗剤組成物には、金属イオン封鎖能の点でクエン酸塩、ヒドロキシイミノジコハク酸塩、メチルグリシンジ酢酸塩、グルタミン酸ジ酢酸塩、アスパラギンジ酢酸塩、セリンジ酢酸塩、エチレンジアミンジコハク酸塩、エチレンジアミン四酢酸塩等の有機酸塩が配合できる。また、金属イオン封鎖能や固体粒子汚れの分散能等の点で、カルボン酸基及び／又はスルホン酸基を有するカチオン交換型ポリマーの配合が好適であり、特に、分子量が 1 千～8 万のアクリル酸-マレイン酸コポリマーの塩、ポリアクリル酸塩や特開昭 54-52196 号公報に記載の分子量が 8 百～百万、好ましくは 5 千～20 万のポリグリオキシル酸等のポリアセタールカルボン酸塩が望ましい。

該カチオン交換型ポリマー及び／又は有機酸塩は、洗浄力の点から好ましくは洗剤組成物の 0.5～12 重量%、より好ましくは 1～7 重量%、特に好ましくは 2～5 重量%含有される。

【0011】

また、A 型、X 型、P 型ゼオライト等の結晶性アルミノ珪酸塩を配合できる。平均一次粒子径は 0.1～10 μm が好ましい。また、非イオン界面活性剤等の液状成分のしみ出し防止を目的に、JIS K 5101 法による吸油能が 80 $\text{mL} / 100 \text{g}$ 以上の非晶質アルミノケイ酸塩を配合できる。該非晶質アルミノケイ酸塩として、例えば、特開昭 62-191417 号公報、特開昭 62-19

1419号公報等が参照できる。非晶質アルミノ珪酸塩の含有量は、洗剤組成物の0.1～20重量%が好ましい。

【0012】

本発明の洗剤組成物は、クエン酸塩、エチレンジアミン四酢酸塩等の有機酸塩、カルボキシルメチルセルロース、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン及びポリビニルアルコール等の分散剤又は色移り防止剤、過炭酸塩等の漂白剤、特開平6-316700号公報記載の化合物及びテトラアセチルエチレンジアミン等の漂白活性化剤、プロテアーゼ、セルラーゼ、アミラーゼ、リパーゼ等の酵素、ビフェニル型、スチルベン型蛍光染料、消泡剤、酸化防止剤、青味付剤、香料等を配合できる。尚、酵素、漂白活性化剤、消泡剤等別途粒状化された粒子群は、アフターブレンドしても良い。

【0013】

また、好ましい一態様として、本発明の洗剤組成物は、炭酸ナトリウムを1～15重量%、炭酸ナトリウムとアルカリ金属珪酸塩 ($\text{SiO}_2/\text{M}_2\text{O} = 0.5 \sim 2.6$ Mはアルカリ金属原子) の総和が16～40重量%を配合することができる。

衣料用洗剤による皮脂汚れの洗浄は極めて重要であり、アルカリ剤を高配合することが好ましく、安価な炭酸ナトリウムが広く用いられる。特に、炭酸ナトリウムを上記配合量にすると冷水中での長時間静置条件において、洗剤粒子間で水和物の結晶を形成することなく、分散性をより良好に保つことができる。従って、炭酸ナトリウムは、無水物換算で洗剤組成物の15重量%以下、好ましくは1～15重量%、より好ましくは5～15重量%、さらに好ましくは7～15重量%、特に好ましくは7～13重量%、最も好ましくは7～11重量%含有されることが望ましい。

【0014】

また、良好な洗浄力を得るためには、洗剤粒子間で水和物結晶を形成することなく低温分散性を良好に保つアルカリ金属珪酸塩を炭酸ナトリウムと併用し、これらの総和が好ましくは16重量%以上、より好ましくは19重量%以上、特に好ましくは22重量%以上含有され、その他配合成分との組成比率より好ましくは40重量%以下、より好ましくは35重量%以下、特に好ましくは30重量%

以下含有される。

【0015】

ここで、アルカリ金属珪酸塩としては、結晶質、非晶質のいずれのものも用いることが出来るが、カチオン交換能をも有することから結晶質のものを含むことが好ましい。

【0016】

アルカリ金属珪酸塩において、 $\text{SiO}_2 / \text{M}_2\text{O}$ （但しMはアルカリ金属を表す。）は、アルカリ能の観点から好ましくは2.6以下、より好ましくは2.4以下、特に好ましくは2.2以下であり、また、保存安定性の観点から好ましくは0.5以上、より好ましくは1.0以上、特に好ましくは1.7以上である。

【0017】

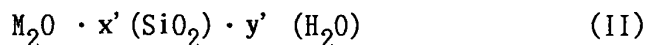
ここで非晶質アルカリ金属珪酸塩としては、例えば、JIS 1号、2号珪酸ナトリウムや水ガラス乾燥物の顆粒であるBritesil C20、Britesil H20、Britesil C24、Britesil H24（いずれも登録商標、The PQ Corporation製）等を用いても良い。また、炭酸ナトリウムと非晶質アルカリ金属塩の複合体であるNABION 15（登録商標、RHONE-BOULENC製）を用いても良い。

【0018】

アルカリ金属珪酸塩は、結晶化することで優れたアルカリ能と4A型ゼオライトに匹敵するカチオン交換能を有し、また、低温分散性の観点からも大変好ましい基剤になる。そこで、下記式（I）：



（式中、M は周期律表のIa族元素（好ましくはK及び／又はNa）を表し、Meは周期律表のIIa族元素、IIb族元素、IIIa族元素、IVa族元素又はVIII族元素から選ばれる1種以上（好ましくはMg、Ca）を示し、 $y/x = 0.5 \sim 2.6$ 、 $z/x = 0.001 \sim 1.0$ 、 $w = 0 \sim 20$ 、 $n/m = 0.5 \sim 2.0$ である。）及び／又は式（II）：



（式中、M はアルカリ金属元素（好ましくはK及び／又はNa）を表し、 $x' = 1$ 。

R-180A型を用いて精秤した試料をその粒子間で凝集を起こさないように均一に投入して攪拌した後、JIS Z 8801規定の標準篩（目開き $300\mu\text{m}$ ）にて濾過する（篩は、 35cm^2 以上の篩面積でかつ重量が 10g 以内のものを用い、予め重量を測定しておく。）。続いて、篩上に残存する各分級粒子群の溶残物を篩ごと 105°C の電気乾燥器内で1時間乾燥操作を行い、活性を高めたシリカゲルを入れたデシケーター（ 25°C ）内で30分間放冷後に、重量を測定する。この重量から篩の重量を減ずることで各分級粒子群の溶残物の乾燥重量を導くことができる。

【0028】

具体的な測定条件は、前述の溶解測定条件の通りである。ここで、篩目開き $300\mu\text{m}$ は、洗濯機に装着されたくず取りネットの目開きに略相当しており、前記条件を満たす高密度洗剤組成物は、水温 5°C においても極短時間内にくず取りネットを通過できることを意味する。これは、近年の洗濯機の短時間洗濯モードにも十分対応しうる洗剤組成物であることを意味する。

【0029】

〔5〕洗剤組成物の溶解性

本発明の洗剤組成物の溶解性は、各分級粒子群の重量頻度 W_i と各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和（即ち、 $\sum (W_i \cdot V_i)$ ）で表現される。洗剤組成物Iの溶解性は 95% 以上であり、 97% 以上が好ましく、 98% 以上がより好ましく、洗剤組成物IIの溶解性は 97% 以上であり、 98% 以上が好ましく、 99% 以上がより好ましい。

本発明の洗剤組成物は、冷水条件においても、従来のもとは一線を画する極めて高い溶解性を有するので、洗浄成分をより速く洗濯浴中に溶出して洗浄力を向上させる効果のみならず、超低機械力条件の洗濯においても溶け残りの発生確率が極めて低い。

【0030】

〔6〕流動性

本発明の洗剤組成物を洗濯機に投入する際、組成物が局所に集中した場合の、水に接した時の分散性低下を低減させる為に、流動性に優れる（均一に振りまき

やすい) ことが好ましい。流動時間 (J I S K 3362により規定の高密度測定用のホッパーから、100 mLの粉末が流出するのに要する時間) として10秒以下が好ましく、8秒以下がより好ましく、更に好ましくは6.5秒以下である。

【0031】

〔7〕製法

本発明の洗剤組成物は、界面活性剤組成物を10～60重量%含有する未分級の洗剤粒子群 (以下、ベース洗剤粒子群ともいう。ここで、ベース洗剤粒子群には、分級操作・粒度調整操作を複数回施して得られた分級粒子群も含む。) に分級操作・粒度調整操作等を施すことにより製造できる。

【0032】

(工程1-1) 洗剤組成物Iのベース洗剤粒子群の製造工程

洗剤組成物Iで用いられるベース洗剤粒子群の製法の一形態としては、界面活性剤やビルダーから噴霧乾燥粒子を得て、これを高嵩密度化する方法等を用いることができる。この方法としては、例えば噴霧乾燥粒子群を縦型又は横形ミキサーにより攪拌造粒して高嵩密度化する方法等が挙げられる。その例として、特開昭61-69897号公報記載の噴霧乾燥粒子を攪拌造粒する方法や、特開昭62-169900号公報記載の乾燥粒子を成型化した後に解砕造粒する方法や、特開昭62-236897号公報記載の洗剤原料を捏和、混合して得られた固形洗剤を解砕する方法や、省エネルギーの観点から、噴霧乾燥塔を用いない方法として、特開平3-33199号公報記載の高速ミキサー中で、陰イオン界面活性剤の酸前駆体を粒状固体アルカリ剤で乾式中和後、液体バインダーの添加により粒状化する方法等を用いることができる。

【0033】

(工程1-2) 洗剤組成物IIのベース洗剤粒子群の製造工程

洗剤組成物IIで用いられるベース洗剤粒子群の製法の一形態としては、特開平10-176200号公報に記載の、非イオン界面活性剤及びラメラ配向可能な陰イオン界面活性剤の酸前駆体にアルカリ剤の混合物を中和可能な温度以上で攪拌造粒機で転動させながら造粒する方法等を用いることができる。

【0034】

(工程2) 分級・粒度調整工程

ベース洗剤粒子群を分級・粒度調整して、本発明の洗剤組成物を得ることができる。その分級方法として、円形/ 矩形の振動篩、これに超音波振動子を取り付けた超音波振動篩、風力分級機/ 遠心力分級機等を用いる方法等が挙げられる。

洗剤組成物 I は、ベース洗剤粒子群に少なくとも1段の分級操作を行った後、ベース洗剤粒子群の投入量に対して、篩上の分級粒子群、及び篩下の分級粒子群の各重量頻度を測定し、前記式 (A) を満たし、かつ $125 \mu\text{m}$ 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.1 以下となるように各分級粒子群をブレンドして得ることができる。同様に、洗剤組成物 II は、前記式 (B) を満たし、かつ $125 \mu\text{m}$ 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.08 以下となるように各分級粒子群をブレンドして得ることができる。

尚、分級操作は、図 1 (1) 記載の 1 段操作でもよく、必要に応じて図 1 (2) 記載の 2 段以上の操作でも良い。例えば、粒子 1 個当りの高速溶解性の点から、1 段目の分級操作で粗粒を分別し、低温分散性の点から、2 段目の分級操作で、微粒例えば $125 \mu\text{m}$ 未満の分級粒子群を分別し、該微粒の一部又は全部に対して造粒操作を施し、再度ベース洗剤粒子群に供して、所望の洗剤組成物を得ることができる。ブレンド方法としては、V 型混合機等のバッチ式又は連続式のブレンド方法等を用いることができる。

【0035】

また、ベース洗剤粒子群のうち粒度調整に用いなかった余剰のベース洗剤粒子群を造粒及び/又は解砕等した後、再度ベース洗剤粒子群として用いることで、高収率で洗剤組成物を得ることができる。即ち $125 \mu\text{m}$ 未満の微粒のように、1 個粒子当りの溶解性は良好であるが、粒子間接点数の増加により洗剤組成物の分散性の低下が懸念される粒子群は、造粒操作等の粒径増大処理を施した後、ベース洗剤粒子群として再利用できる。本発明の洗剤組成物は、特に $125 \mu\text{m}$ 未満の分級粒子群の重量頻度の低減が重要であり、本操作により経済的な製造となる。一方、1 個粒子当りの溶解性が劣る余剰の粗粒は解砕操作等の小粒径化手段を施した後、ベース洗剤粒子群として再利用できる。

即ち、上記の工程 1-1 又は 1-2 及び 2 で用いなかった分級粒子群は、洗剤組成物 I では、溶解率 V_i を目安に、例えば、 V_i が 95% 以上の微粒は造粒操作を施し、 V_i が 95% 未満の粗粒は解砕操作等を施すことにより、ベース洗剤粒子群としての再利用が好ましい。同様に、洗剤組成物 II では、 V_i が 97% 以上の微粒は造粒操作を施し、 V_i が 97% 未満の粗粒は解砕操作等を施すことにより、ベース洗剤粒子群としての再利用が好ましい。以下に、微粒造粒操作及び粗粒解砕操作を例示する。

【0036】

(微粒造粒操作)

余剰の微粒は、微粒のまま工程 1-1 又は 1-2 のベース洗剤粒子群の製造過程に添加することにより回収しても良い。また、別の回収方法として、例えば、縦型/ 横型攪拌造粒機中で圧密造粒する方法、押出し造粒機等を用いる押出し成形法、ブリケットティング等の圧縮成形法等により回収しても良い。また、成形時にはバインダーを添加することもできる。

【0037】

(粗粒解砕工程)

余剰の粗粒は、例えば解砕により、小粒径化によってベース洗剤粒子群として再利用ができる。粗粒の解砕機として、ハンマクラッシャー等の衝撃破砕機、アトマイザー、ピンミル等の衝撃粉碎機、フラッシュミル等のせん断粗砕機等が挙げられる。これらは、1 段操作でも良く同種又は異種粉碎機の多段操作でも良い。尚、機内付着抑制剤又は粉碎面改質処理剤として微粉末の添加が好ましい。微粉末は、アルミノ珪酸塩、二酸化珪素、ベントナイト、タルク、クレイ無定型シリカ誘導体等の無機粉体が好ましく、特に結晶質又は非晶質のアルミノ珪酸塩が好ましい。また、ソーダ灰、芒硝等の無機塩類の微粉末も用いられる。

また、解砕処理を施した粒子群の流動性向上の為表面改質剤の定着、平滑化を目的として、表面改質工程を設けることもできる。例えば回転円筒機、攪拌機内に組成物を回分的又は連続的に供給し、転動又は攪拌処理する。

【0038】

上記微粒造粒操作と粗粒解砕操作との組み合わせにより、工程 2 での余剰の分

級粒子群から高収率に経済的に洗剤組成物を得ることができる。また、酵素、色素、香料等を、分級・粒度調整工程後に配合できる。

【0039】

【実施例】

評価1〔洗剤の溶解性〕松下電器産業製洗濯機「愛妻号NA-F70VP1」の洗濯槽側面部に、洗濯ネット（型番：AXW22A-5RU0、目開き：300×640 μ m）を装着した。次いで、衣料3kg（木綿肌着50重量%、ポリエステル／綿混Yシャツ50重量%）を投入後、実施例の洗剤組成物44.0gを均一に散布投入し、5℃の水道水を注水し、『標準コース・洗い3分、高水位（66L）』の設定で洗濯を行った。終了後（すすぎ工程は含まず）、洗濯ネットに残留する洗剤量を下記評価基準で目視判定した。5℃の水温は、粒子の溶解性に不利な条件であり、評価結果のA、B、Cは、粒子溶解性に優れることを示す。

〔評価基準〕

- A：洗剤粒子の残留がほぼゼロである（残留した洗剤粒子の目安0～5粒）。
- B：洗剤粒子の残留がない（残留した洗剤粒子の目安6～15粒）。
- C：洗剤粒子の残留が殆どない（残留した洗剤粒子の目安16～30粒）。
- D：洗剤粒子が少量残留している（残留した洗剤粒子の目安30～100粒）。
- E：洗剤粒子が多量に残留している（残留した洗剤粒子の目安101粒以上、ペーストの残留物も散見される）。

【0040】

評価2〔洗剤の分散性〕松下電器産業製洗濯機「愛妻号 NA-F42Y1」のパルセータの6分割された扇状の窪みの1つの外周の近くに実施例の洗剤組成物25.0gを集合状態で置き、これを崩さずに衣料1.5kg（評価1と同じ）を洗濯槽に投入し、洗剤に直接水が当たらないように10L/minの流量で5℃の水道水22Lを注水し、注水終了後に静置した。注水開始から3分間後、弱水流（手洗いモード）で攪拌を開始し、3分間攪拌した後に排水し、衣料及び洗濯槽に残留する洗剤の状態を下記の評価基準によって目視判定した。尚、本評価の攪拌力は標準よりも極めて弱く、評価基準のI、IIは分散性に優れることを示す

。また、下記記載の「凝集物」とは、洗剤粒子が凝集した直径3mm以上の塊をいう。

〔評価基準〕

I：凝集物がない。

II：凝集物が殆どない（直径3mm程度の塊が1～5個認められる）。

III：凝集物が少量残留している（直径6mm程度の塊が認められ、直径3～10mmの塊が10個以下認められる）。

IV：凝集物が多量に残留している（直径6mmを越える塊が多数認められる）。

【0041】

評価3〔洗剤の洗浄性〕下記組成の人工汚染液を布に付着して人工汚染布を調製した。人工汚染液の布への付着は、特開平7-270395号公報に準じてグラビアロールコーターを用いて人工汚染液を布に印刷することで行った。人工汚染液を布に付着させ人工汚染布を作製する工程は、グラビアロールのセル容量 $58\text{cm}^3/\text{cm}^2$ 、塗布速度 $1.0\text{m}/\text{min}$ 、乾燥温度 100°C 、乾燥時間1分で行った。布は木綿金巾2003布（谷頭商店製）を使用した。

【0042】

（人工汚染液の組成）

ラウリン酸0.44重量%（以下%）、ミリスチン酸3.09%、ペンタデカン酸2.31%、パルミチン酸6.18%、ヘプタデカン酸0.44%、ステアリン酸1.57%、オレイン酸7.75%、トリオレイン酸13.06%、パルミチン酸n-ヘキサデシル2.18%、スクアレン6.53%、卵白レシチン液晶物1.94%、鹿沼赤土8.11%、カーボンブラック0.01%、水道水はバランス量。

【0043】

（洗浄条件及び評価方法）

松下電器産業製洗濯機「愛妻号 NA-F70AP」へ衣料（肌着とYシャツ 8/2の割合）2.2kgと上記で作成した $10\text{cm}\times 10\text{cm}$ の人工汚染布10枚を $35\text{cm}\times 30\text{cm}$ の木綿台布3枚に縫い付けて均一に入れ、洗剤組成物22gを集合状態で衣類上に置き、洗剤に直接水が当たらないように注水し、標準コースで洗浄

を行った。洗浄条件は次の通りである。

洗浄コース：標準コース、洗浄剤濃度 0.067%、水の硬度：2.7° DH、水温 5℃、浴比 15 L/kg。

洗浄力は汚染前の原布及び洗浄前後の汚染布の550nm における反射率を自記色彩計（島津製作所製）にて測定し、次式によって洗浄率（%）を求め、10枚の測定平均値を洗浄力として示した。

洗浄率（%）＝（洗浄後の反射率－洗浄前の反射率）／（原布の反射率－洗浄前の反射率）×100

【0044】

製造例 1（以下、重量部は「部」と表わす。）

直鎖アルキル（炭素数10～13）ベンゼンスルホン酸ナトリウム 25部、アルキル（炭素数12～16）硫酸ナトリウム 3部、ポリオキシエチレン（EO平均付加モル数 8）アルキル（炭素数12～14）エーテル（以下「非イオン界面活性剤」という）2部、石鹼（炭素数14～20）3部、4A型ゼオライト 10部、1号珪酸ナトリウム 9部、炭酸ナトリウム 10部、炭酸カリウム 2部、芒硝 1.5部、亜硫酸ナトリウム 0.5部、ポリアクリル酸ナトリウム（平均分子量 1万）1部、アクリル酸／マレイン酸コポリマー（Sokalan CP5）3部、ポリエチレングリコール 1.（平均分子量 8500）5部、蛍光染料（チノパールCBS-X 0.1部、ホワイトテックスSA 0.1部）を水と混合して固形分 50重量%のスラリーを調製した（温度 65℃）。これに向流式噴霧乾燥装置を用いて高密度約 300 g/Lの粒子を得た。揮発分（105℃、2時間の減量）は4%であった。次に、この粒子 78部と 4A型ゼオライト（平均粒子径約 3 μm）3部とをハイスピードミキサー（深江工業（株）製の内容積 25 L）に投入して混合した。次いで、結晶性珪酸塩粉末（SKS-6の解砕品、平均粒径 27 μm）5部を投入して、更に上記非イオン界面活性剤 4部をスプレー添加しながら破碎し攪拌造粒した。その際に、終了直前に上記ゼオライト粉末 5部を加え、表面被覆を行いベース洗剤粒子群（1）を得た。尚、全仕込量は 5 kgであった。

【0045】

製造例 2

直鎖アルキル（炭素数10～13）ベンゼンスルホン酸カリウム14部、 α -スルホ脂肪酸（炭素数14～16）メチルエステルナトリウム8部、製造例1と同じ非イオン界面活性剤1部、製造例1と同じ石鹼7部、4A型ゼオライト10部、1号珪酸ナトリウム1部、炭酸ナトリウム5部、炭酸カリウム16部、芒硝1.1部、亜硫酸ナトリウム1.5部、製造例1と同じポリアクリル酸ナトリウム2部、製造例1と同じポリエチレングリコール2部、蛍光染料（チノパールCBS-X0.2部、ホワイテックスSA0.1部）を水と混合して固形分48重量%のスラリーを調製した（温度65℃）。これを向流式噴霧乾燥装置を用いて嵩密度約320g/Lの粒子を得た。揮発分（105℃、2時間の減量）は3%であった。次に、上記粒子50kg/H、炭酸ナトリウム（重灰）4kg/H、製造例1と同じ結晶性珪酸塩粉末1kg/H、製造例1と同じ非イオン界面活性剤3kg/Hの能力で連続ニーダー（栗本鉄工所（株）製）に連続的に添加した。ニーダー排出口に2軸式押出し機（ペレッターダブル：不二パウダル製）を設置して、直径約3mmの円柱状ペレットを得た。このペレット100部に対して、解砕助剤として粉末ゼオライト（平均粒径約3 μ m）5部を加えつつ、14℃の冷風を通気しながら目開き1.5mmのスクリーンを取り付けたフィッツミル（ホソカワミクロン製）により解砕造粒を行った。

【0046】

製造例3

直鎖アルキル（炭素数10～13）ベンゼンスルホン酸ナトリウム24部、製造例1と同じアルキル硫酸ナトリウム4部、製造例1と同じ非イオン界面活性剤4部、石鹼（炭素数14-20）1部、1号珪酸ナトリウム14部、炭酸ナトリウム14部、芒硝4部、製造例1と同じアクリル酸/マレイン酸コポリマー4部、製造例1と同じポリエチレングリコール1部、蛍光染料（チノパールCBS-X0.1部、ホワイテックスSA0.1部）を水と混合して固形分50重量%のスラリーを調製した（温度63℃）。これを向流式噴霧乾燥装置を用いて嵩密度約300g/Lの粒子を得た。揮発分（105℃、2時間の減量）は2.5%であった。次に、リボンブレンダーを用いて、上記粒子70部と粉末ゼオライト（平均粒径約3 μ m）7部、製造例1と同じ結晶性珪酸塩5部をブレンドした。この混合物を

、チルソネーター（不二パウダル製、ロール幅102mm／ロール径254mm）で約1MPaのロール圧力で圧密・整粒し、これを1410 μ mの目開きの篩で篩分けした。1410 μ m以上の粗大粒子は、解砕助剤として粉末ゼオライトを用いて、フィッツミルで解砕した後、篩を通過した粒子群と混合し、ベース洗剤粒子群を得た。

【0047】

製造例4

4A型ゼオライト15部、芒硝5部、亜硫酸ナトリウム2部、製造例1と同じポリアクリル酸ナトリウム2部を水と混合して固形分50重量%のスラリーを調製した（温度58℃）。これに向流式噴霧乾燥装置で噴霧乾燥した。この粒子の揮発分（105℃、2時間の減量）は2%であった。製造例1と同じ非イオン界面活性剤20部、製造例1と同じポリエチレングリコール3部、パルミチン酸7部を75℃で加熱混合し、混合液を調製した。次に、レディゲミキサー（松坂技研製、内容積20L、ジャケット付き）に、上記粒子25部、結晶性珪酸塩（SKS-6の解砕品、平均粒径30 μ m）40部及び非晶質アルミノ珪酸塩（平均粒径10 μ m、特開平6-179899号公報記載のもの）5部を投入し、主軸（150rpm）とチョッパー（4000rpm）の攪拌を開始した。そこに、上記混合液を2.5分間で投入し、その後6分間攪拌した。更に、表面被覆剤として非晶質アルミノ珪酸塩を3部投入し、1.5分間攪拌を行いベース洗剤粒子群を得た。尚、全仕込量は4kgであった。

【0048】

製造例5

直鎖アルキル（炭素数10～13）ベンゼンスルホン酸ナトリウム25部、アルキル（炭素数12～16）硫酸ナトリウム4部、製造例1と同じ非イオン界面活性剤2部、石鹼（炭素数14～20）3部、P型ゼオライト12部、2号珪酸ナトリウム8部、炭酸ナトリウム10部、炭酸カリウム2部、芒硝2部、亜硫酸ナトリウム0.5部、製造例1と同じアクリル酸／マレイン酸コポリマー5部、製造例1と同じポリエチレングリコール1部、蛍光染料（チノパールCBS-X0.1部、ホワイトックスSA0.1部）を水と混合して固形分50重量%のスラリーを調製

した（温度 65℃）。これを向流式噴霧乾燥装置を用いて嵩密度約 310 g/L の粒子を得た。揮発分（105℃、2 時間の減量）は 4% であった。次に、この粒子 78 部と P 型ゼオライト（平均粒子径約 3 μm）3 部とをハイスピードミキサー（深江工業（株）製の内容積 25 L）に投入して混合した。次いで、ポリオキシエチレン（EO 平均付加モル数 6）アルキル（炭素数 12~14）エーテル 4 部をスプレー添加しながら破碎し攪拌造粒した。その際に、終了直前に上記ゼオライト粉末 5 部を加え、表面被覆を行いベース洗剤粒子群を得た。尚、全仕込量は 5 kg であった。

【0049】

製造例 6

直鎖アルキル（炭素数 10~13）ベンゼンスルホン酸ナトリウム 25 部、アルキル（炭素数 12~16）硫酸ナトリウム 4 部、ポリオキシエチレン（EO 平均付加モル数 6）アルキル（炭素数 12~14）エーテル 2 部、石鹼（炭素数 14~20）3 部、4 A 型ゼオライト 10 部、1 号珪酸ナトリウム 3 部、炭酸ナトリウム 20 部、炭酸カリウム 2 部、芒硝 1 部、亜硫酸ナトリウム 0.5 部、製造例 1 と同じアクリル酸/マレイン酸コポリマー 5 部、製造例 1 と同じポリエチレングリコール 1 部、蛍光染料（チノパール CBS-X0.1 部、ホワイテックス SA0.1 部）を水と混合して固形分 50 重量%のスラリーを調製した（温度 65℃）。これを向流式噴霧乾燥装置を用いて嵩密度約 310 g/L の粒子を得た。揮発分（105℃、2 時間の減量）は 4% であった。次に、この粒子 78 部と 4 A 型ゼオライト（平均粒子径約 3 μm）3 部とをハイスピードミキサー（深江工業（株）製の内容積 25 L）に投入して混合した。次いで、製造例 3 と同じ結晶性アルカリ金属珪酸塩粉末 5 部を投入して、更に上記非イオン界面活性剤 4 部をスプレー添加しながら破碎し攪拌造粒した。その際に、終了直前に上記ゼオライト粉末 5 部を加え、表面被覆を行いベース洗剤粒子群を得た。尚、全仕込量は 5 kg であった。

【0050】

製造例 7

直鎖アルキル（炭素数 10~13）ベンゼンスルホン酸ナトリウム 10 部、4 A 型

ゼオライト 15 部、炭酸ナトリウム 7 部、芒硝 5 部、亜硫酸ナトリウム 2 部、製造例 1 と同じポリアクリル酸ナトリウム（平均分子量 1 万）2 部を水と混合して固形分 50 重量%のスラリーを調製した（温度 58℃）。これを向流式噴霧乾燥装置で噴霧乾燥した。この粒子の揮発分（105℃、2 時間の減量）は 2%であった。製造例 6 と同じ非イオン界面活性剤 20 部、製造例 1 と同じポリエチレングリコール 3 部、パルミチン酸 7 部を 75℃で加熱混合し、混合液を調製した。次に、製造例 4 と同じレディゲミキサーに、上記粒子 30 部、製造例 4 と同じ結晶性アルカリ金属珪酸塩 30 部及び製造例 4 と同じ非晶質アルミノ珪酸塩 8 部を投入し、主軸（150 rpm）とチョッパー（4000 rpm）の攪拌を開始した。そこに、上記混合液を 2.5 分間で投入し、その後 6 分間攪拌した。更に、表面被覆剤として非晶質アルミノ珪酸塩を 3 部投入し、1.5 分間攪拌を行いベース洗剤粒子群を得た。尚、全仕込量は 4 kg であった。

【0051】

〔ベース洗剤粒子群の分級操作〕

製造例 1～7 のベース洗剤粒子群それぞれについて、前述の分級装置を用いて分級操作を行った。具体的には、該分級装置最上部の 2000 μm の篩の上から 100 g/回の試料を入れ、蓋をしてロータップマシン（HEIKO SEI SAKUSHO 製、タッピング：156 回/分、ローリング：290 回/分）に取り付け、10 分間振動後、それぞれの篩及び受け皿上に残留した試料を篩目毎に回収することによって必要量の 1410～2000 μm 、1000～1410 μm 、710～1000 μm 、500～710 μm 、355～500 μm 、250～355 μm 、180～250 μm 、125～180 μm 、皿～125 μm （125 μm 未満）の各分級粒子群の試料を得た。

【0052】

〔酵素粒子群の分級操作〕

酵素粒子群 A（ノボノルディスク製、サビナーゼ 18 T Type W）について、ベース洗剤粒子群と同様の分級操作を行い、各分級酵素粒子群を得た。

【0053】

〔結晶性アルカリ金属珪酸塩の分級操作〕

結晶性アルカリ金属珪酸塩 B (クラリアント製、SKS-6 顆粒) について、ベース洗剤粒子群と同様の分級操作を行い、各分級酵素粒子群を得た。

【0054】

〔各分級粒子群の溶解率 V_i の測定〕

前述の測定法に従って、各分級粒子群の溶解率を測定した。その結果を表 1 に示す。

【0055】

【表 1】

酵素 A	結晶性アルカリ金属硅酸塩 B
-	-
59.4	-
74.4	-
81.3	85.6
95.0	88.1
99.7	94.5
-	99.8
-	99.9
-	100

V i	製造例 1	製造例 2	製造例 3	製造例 4	製造例 5	製造例 6	製造例 7
V (1410~2000 μ m)	44.8	48.2	44.5	59.9	45.9	44.8	45.8
V (1000~1410 μ m)	53.8	58.9	54.6	70.5	52.3	49.8	55.1
V (710~1000 μ m)	64.1	67.8	61.5	84.3	65.1	64.0	64.4
V (500~ 710 μ m)	77.6	82.3	78.3	97.6	79.8	77.6	78.5
V (355~ 500 μ m)	95.4	98.2	96.8	99.7	96.4	95.2	96.1
V (250~ 355 μ m)	99.6	99.6	98.5	99.8	99.4	98.7	99.5
V (180~ 250 μ m)	100	100	100	100	100	99.8	100
V (125~ 180 μ m)	100	100	100	100	100	100	100
V (125 μ m未満)	100	100	100	100	100	100	100

【0056】

実施例 1

製造例 1～7 のベース洗剤粒子群、酵素粒子群 A 又は結晶性アルカリ金属珪酸塩の分級粒子群を用いて、以下の方法に従って粒度調整することで、洗剤組成物を得た。

粒度調整操作 1

各分級粒子群を表 2 に示した粒度分布の重量頻度に従ってそれぞれの試料が 200 g となるように秤量し、ロッキングミキサー（愛知電機製）での 2 分間混合によって種々の粒度調整された洗剤組成物を得た。

【0057】

評価 1、2 に従って、表 2 に示した洗剤組成物の評価を行った。その結果、洗剤組成物 I の系（例 1～9、12、13）では、式 (A) $\sum (W_i \cdot V_i) \geq 95$ (%) 且つ 125 μm 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.1 以下を満たす例 1、4、5、8、12 は溶解性及び分散性に優れることが分かった。また、洗剤組成物 II の系（例 10、11、14）では、式 (B) $\sum (W_i \cdot V_i) \geq 97$ (%) 且つ 125 μm 未満の分級粒子群の重量頻度が 0.08 以下を満たす例 10、14 が溶解性及び分散性に優れることが分かった。更に、例 10、14 を比較するとスルホン酸塩を有する陰イオン界面活性剤を 5 重量%以上含む例 14 が明らかに分散性に優れることが分かった。

また、評価 3 に従って、表 3 に示した洗淨力評価を行った結果、洗剤組成物 I の系では、溶解性及び分散性に優れる例 1、4、5、8、12 の洗淨力が、また、洗剤組成物 II の系でも溶解性及び分散性に優れる例 10、14 の洗淨力が高かった。

更に、炭酸ナトリウムを 1～15 重量%かつ炭酸ナトリウムとアルカリ金属珪酸塩の総和が 16～40 重量%を満たす例 1、4、8、12、14 の洗淨力がより優れていた。

【0058】

【表 2】

	例1	例2	例3	例4	例5	例6	例7	例8	例9	例10	例11	例12	例13	例14
用いた ベース洗剤粒子群	製造例1		酵素A		製造例2		製造例3		製造例4		製造例5		製造例6	
WL1410~2000 μm	0.00	0.01	0.00	0.00	0.01	0.01	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
WL1000~1410 μm	0.00	0.02	0.00	0.00	0.02	0.10	0.00	0.00	0.09	0.00	0.04	0.00	0.00	0.00
WL710~1000 μm	0.00	0.06	0.00	0.01	0.06	0.22	0.02	0.04	0.20	0.03	0.14	0.00	0.00	0.00
WL500~710 μm	0.01	0.07	0.02	0.04	0.07	0.26	0.03	0.09	0.19	0.10	0.15	0.02	0.01	0.01
WL355~500 μm	0.13	0.16	0.07	0.21	0.16	0.17	0.11	0.25	0.14	0.26	0.16	0.18	0.08	0.07
WL250~355 μm	0.40	0.40	0.14	0.33	0.40	0.11	0.18	0.23	0.12	0.30	0.16	0.36	0.22	0.41
WL180~250 μm	0.40	0.18	0.28	0.31	0.18	0.06	0.24	0.19	0.08	0.21	0.13	0.34	0.29	0.44
WL125~180 μm	0.04	0.08	0.33	0.04	0.08	0.04	0.26	0.10	0.08	0.08	0.13	0.04	0.26	0.05
WL125 μm 未満	0.02	0.02	0.16	0.03	0.02	0.03	0.16	0.10	0.10	0.02	0.09	0.01	0.14	0.02
平均粒径(μm)	259	303	182	284	303	565	201	296	476	312	347	277	202	248
嵩密度(g/L)	773	770	731	775	821	839	788	772	769	873	890	752	781	779
流動性(秒)	6.3	6.8	測定不能	6.4	6.8	6.4	測定不能	6.7	6.9	6.4	6.1	6.8	測定不能	6.3
Σ (Wi \cdot VI) [%]	99	93.9	99.3	97.0	95.0	83.3	98.6	95.6	83.6	99.2	96.2	99.1	99.0	99.3
評価1	A	C	A	A-B	B	D	A	B	D	A	B	A	A	A
評価2	I	II	IV	I	II	I	IV	II	II	II	IV	I	IV	I

特平 1 1 - 1 7 0 1 4 4

【 0 0 5 9 】

【 表 3 】

	例 1	例 2	例 3	例 4	例 5	例 6	例 7	例 8	例 9	例 10	例 11	例 1 2	例 1 3	例 1 4
用いた ベース洗剤粒子群	製造例 1				酵素 A		製造例 2		製造例 3	製造例 4		製造例 5	製造例 6	製造例 7
評価 3	54	46	42	55	48	44	41	52	43	52	41	54	37	56

【0060】

実施例 2

製造例 1 のベース洗剤粒子群 (1) の分級粒子群を用いて、以下の方法に従って粒度調整することで、高密度洗剤組成物を得た。

粒度調整操作 2

製造例 1 で得たベース洗剤粒子群 (1) 100 部を目開き 500 μm のスクリーンを備えたジャイロシフター (徳寿工作所製) で分級し、その篩上粒子群を除去することで、例 15 の洗剤組成物 55.3 部を得た。

粒度調整操作 3

例 15 の洗剤組成物 55.3 部をベース洗剤粒子群として、目開き 125 μm のスクリーンを備えたジャイロシフターに投入し、125 μm 未満の微粒を除去することにより、例 16 の洗剤組成物 51.5 部を得た。

【0061】

粒度調整操作 4

粒度調整操作 2 と同様の操作で、製造例 1 で得たベース洗剤粒子群 (1) 100 部を目開き 500 μm のスクリーンを備えたジャイロシフターに投入し、篩上粒子群 A と篩下粒子群 A とに分級した。重量は、それぞれ 44.7 部及び 55.3 部であった。この篩上粒子群 A 44.7 部及び解砕助剤として粉末ゼオライト (平均粒径 3 μm) 2 部を冷却空気とともに、フィッツミル (ホソカミクロン製) に投入し、1 段解砕粒子を得た。次いで第 2 段目のフィッツミルに投入し、2 段解砕粒子を得た。尚、フィッツミルのスクリーンの目開きは、1 段目が直径 2 mm、2 段目が直径 1 mm とした。2 段解砕粒子の平均粒径は、376 μm であり、2 段解砕粒子 48.7 部中 500 μm 以上の粒子を 23.2 部含んでいた。この 2 段解砕粒子を目開き 500 μm のスクリーンの上記ジャイロシフターに投入し、篩上粒子群 B と篩下粒子群 B に分級した。この篩下粒子群 B 25.5 部と、篩下粒子群 A 55.3 部をブレンドして例 17 の洗剤組成物 80.8 部を得た。

【0062】

粒度調整操作 5

例 1 7 の洗剤組成物 8 0 . 8 部を目開き 1 2 5 μ m のスクリーンを備えた上記
ジャイロシフターに投入し、1 2 5 μ m 未満の微粒を除去することにより、例 1
8 の洗剤組成物 7 6 . 0 部を得た。

【 0 0 6 3 】

粒度調整操作 6

例 1 7 の洗剤組成物 8 0 . 8 部を目開き 1 8 0 μ m のスクリーンを備えたジャ
イロシフターに投入し、篩上粒子群 C と篩下粒子群 C に分級した。篩上粒子群 C
と篩下粒子群 C は、6 5 . 4 部と 1 5 . 4 部であった。

【 0 0 6 4 】

篩下粒子群 C を以下の操作で造粒した。上記ハイスピードミキサーに篩下粒子
群 C 1 5 . 4 部を投入し、上記非イオン界面活性剤 0 . 7 7 部を 1 . 3 分間かけ
てスプレー添加した後、1 0 分間攪拌造粒した。次にゼオライト（平均粒径約 3
 μ m）0 . 9 2 部を加え表面被覆処理を 1 分間行い、ベース洗剤粒子群（2）を
得た（平均粒径 6 6 2 μ m）。これを目開き 5 0 0 μ m のジャイロシフターを用
いて篩上粒子群 A' と篩下粒子群 A' とに分級し、篩上粒子群 A' をフィッツミ
ルを用いて 2 段解砕し、その解砕粒子群を目開き 5 0 0 μ m のジャイロシフター
を用いて篩上粒子群 B' と篩下粒子群 B' とに分級した。ついで、この篩下粒子
群 B' と、篩下粒子群 A' と篩下粒子群 C をブレンドし、例 1 9 の洗剤組成物 8
0 . 0 部を得た。

評価 1、2 に従って、表 4 に示した洗剤組成物の評価を行った。その結果、例
1 5 ~ 1 9 では、溶解性及び分散性に優れることが分かった。ここで、1 2 5 μ
m 未満の分級粒子群の重量頻度が少ない例 1 6、1 8、1 9 が分散性に特に優れ
ることが分かった。また、評価 3 に従って、表 5 に示した洗浄力評価を行った結
果、溶解性及び分散性に優れる例 1 5 ~ 1 9 は、洗浄力にも優れることがわかっ
た。

【 0 0 6 5 】

【表 4】

	例15	例16	例17	例18	例19
用いたベース洗剤粒子群	製造例1				
W (1410~2000 μm)	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
W (1000~1410 μm)	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
W (710~1000 μm)	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
W (500~710 μm)	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
W (355~500 μm)	0.14	0.15	0.30	0.30	0.30
W (250~355 μm)	0.31	0.34	0.28	0.32	0.36
W (180~250 μm)	0.31	0.33	0.24	0.24	0.29
W (125~180 μm)	0.17	0.18	0.13	0.14	0.04
W (125 μm 未満)	0.07	0.00	0.05	0.00	0.01
平均粒径 (μm)	237	248	276	285	292
高密度 (g/L)	701	730	715	708	704
流動性 (秒)	7.3	6.5	6.7	6.2	6.3
$\Sigma (W_i \cdot V_i)$ (%)	99.2	99.2	98.5	98.5	98.5
評価1	A	A	A	A	A
評価2	II	I	I	I	I

【0066】

【表 5】

	例15	例16	例17	例18	例19
用いたベース洗剤粒子群	製造例1				
評価3	56	58	55	57	59

【0067】

【発明の効果】

本発明の洗浄剤組成物は、冷水であっても水への投入後素早く溶解し、且つ粒子間凝集に由来する分散性に優れ、良好な洗浄性を有し、近年の洗濯機のように低機械力化された洗濯条件でも溶解性及び洗浄力に優れるものである。

【図面の簡単な説明】

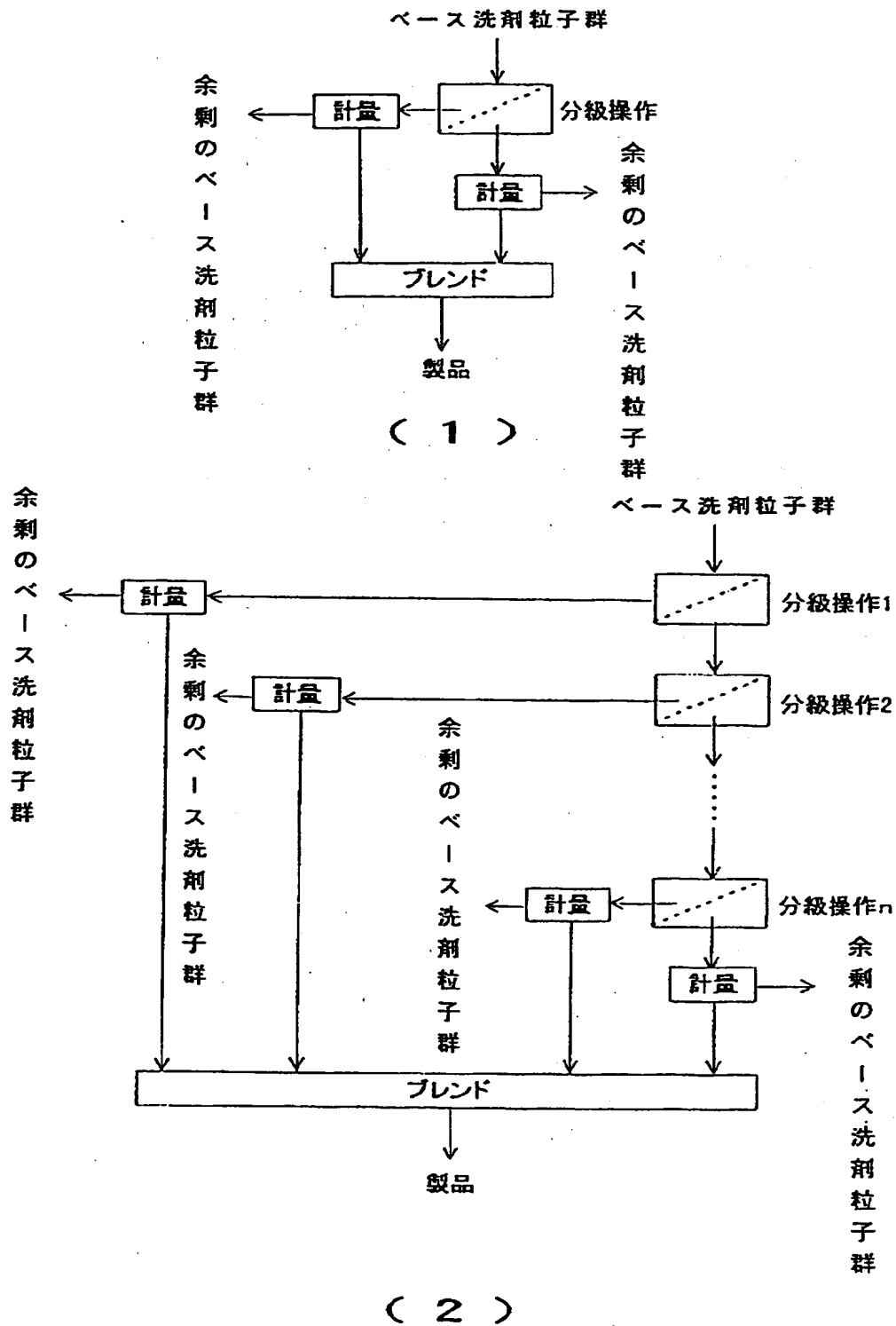
【図 1】

図1 (1) 及び (2) は、本発明の製法における分級操作の工程を示す図である。

【書類名】

図面

【図 1】



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】

洗濯機の仕事量が低い場合においても洗浄力に優れ、粒子溶解性及び分散性に優れる高密度洗剤組成物を提供すること。

【解決手段】

陰イオン界面活性剤：非イオン界面活性剤の重量比が4:10以上10:0以下である界面活性剤組成物を10～60重量%含有し、嵩密度が600～1200g/Lである高密度洗剤組成物であって、目開きが2000、1410、1000、710、500、355、250、180、125 μm の篩と受け皿とからなる分級装置を用いて洗剤粒子を分級して得られた各分級粒子群の重量頻度 W_i と、下記測定条件において測定される各分級粒子群の溶解率 V_i との積の総和が式： $\sum (W_i \cdot V_i) \geq 95 (\%)$ を満たし、かつ125 μm 未満の分級粒子群の重量頻度が0.1以下である高密度洗剤組成物〔測定条件：5℃ \pm 0.5℃の硬度4°DHの水1.00 \pm 0.03Lに試料1.000g \pm 0.010gを投入し、1Lビーカー内で120秒間、回転数800rpmで攪拌後、JIS Z 8801規定の標準篩にて溶残物を濾過する〕。

【選択図】 なし

認定・付加情報

特許出願の番号	平成11年 特許願 第170144号
受付番号	59900575752
書類名	特許願
担当官	第六担当上席 0095
作成日	平成11年 6月22日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】	000000918
【住所又は居所】	東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号
【氏名又は名称】	花王株式会社

【代理人】

申請人	
【識別番号】	100095832
【住所又は居所】	大阪府大阪市中央区谷町2丁目8番1号 大手前 M2ビル5階 細田国際特許事務所
【氏名又は名称】	細田 芳徳

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号 [000000918]

1. 変更年月日 1990年 8月24日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

氏 名 花王株式会社

THIS PAGE BLANK (U8PT9)